. ATENT COOPERATION TRE. . Y

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
	1
NOTICIOATION OF CUCOTION	Hartand Canada Barrard and Toront
NOTIFICATION OF ELECTION	United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office (Box PCT)
(r or nate or.2)	Crystal Plaza 2
	Washington, DC 20231
	ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date of mailing (day/month/year)	7)
18 June 1999 (18.06.99)	in its capacity as elected Office
International continue No.	And its add an amount file and amount
International application No.	Applicant's or agent's file reference
PCT/EP98/06527	M/38106-PCT
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
14 October 1998 (14.10.98)	15 October 1997 (15.10.97)
Applicant	<u> </u>
	}
SIEMENSMEYER, Karl et al	
The designated Office is hereby notified of its election made.	de'
The designated emice is never by nothing of its election made	
X in the demand filed with the International Preliminar	y Examining Authority on:
04 May 1999	(04.05.99)
04 May 1333	(04.03.03)
in a notice effecting later election filed with the Inter	national Burgay on
in a notice enecting later election filed with the inter	national buleau on.
	İ
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	·
2. The election X was	
was not	*
made before the expiration of 19 months from the priority Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
•	
	{
	ł
	1
The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes	Nicola Wolff
1211 Geneva 20, Switzerland	ì
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

PATENT COOPERATION TR.

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference M/38106-PCT_	FOR FURTHER ACTION		ation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/EP98/06527	International filing date (day/n 14 October 1998 (14		Priority date (day/month/year) 15 October 1997 (15.10.97)
International Patent Classification (IPC) or na C03C17/32	ational classification and IPC		
Applicant	BASF AKTIENGESELI	LSCHAFT	
This international preliminary exar Authority and is transmitted to the appropriate			International Preliminary Examining
been amended and are the ba	nied by ANNEXES, i.e., sheets of	of the description	on, claims and/or drawings which have tifications made before this Authority
` 	otal of sheets.		
3. This report contains indications relat	ting to the following items:		
1 Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	t of opinion with regard to novel	lty, inventive ste	ep and industrial applicability
IV Lack of unity of inv	vention		
V Reasoned statemen citations and expla	nt under Article 35(2) with regar- mations supporting such stateme	rd to novelty, in	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents			
V1 🔼	the international application		
,,, <u> </u>	ns on the international application	on	
Date of submission of the demand	Date of	f completion of	this report
04 May 1999 (04.05.9	99)	19 Jar	nuary 2000 (19.01.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	rized officer	
Facsimile No.	Teleph	one No.	

Translation

		,
		•

ternational application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP98/06527

I. Basis of th	e report		
			ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	l application as originally filed.	
	the description,	pages 1-41	, as originally filed,
	. •	pages	
		pages	, filed with the letter of,
		pages	, filed with the letter of
	the claims,	Nos. 9-13	, as originally filed,
		Nos	, as amended under Article 19,
		Nos	, filed with the demand,
		Nos. <u>1-8</u>	, filed with the letter of
		Nos.	, filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,
		sheets/fig	_ , filed with the demand,
		sheets/fig	
		sheets/fig	, filed with the letter of
2. The amend	iments have result	ed in the cancellation of:	
	the description,	pages	
	the claims,	Nos	
	the drawings,	sheets/fig	
3. This	report has been e	stablished as if (some of) the ar	mendments had not been made, since they have been considered be Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4. Additional	observations, if n	ecessary:	
	•		

		•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ernational application No.

PCT/EP98/06527

II.	Prio	rity	
1.	\boxtimes	This limit	report has been established as if no priority had been claimed due to the failure to furnish within the prescribed time the requested:
		\boxtimes	copy of the earlier application whose priority has been claimed.
			translation of the earlier application whose priority has been claimed.
	_	Thic	report has been established as if no priority had been claimed due to the fact that the priority claim has been found invalid.
2.		11115	report has been established as it no priority had been claimed due to the fact that the priority claim has been found invalid.
Th	us for	the p	urposes of this report, the international filing date indicated above is considered to be the relevant date.
3.	Addi	tional	observations, if necessary:

			•
•			

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/EP 98/06527

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	6, 7	YES
= -	Claims	1-5, 8-13	NO ,
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-13	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

1) The following documents are referred to:

D1: WO-A-89/02093

D2: DATA BASE WPI, section Ch, week 9347,

Derwent Publications Ltd, London GB, AN 92-

384555 & JP 281403-92

D3: WO-A-98/14528

D4: EP-A-0 860 717

D6: EP-A-0 348 141 (cited in the application

as US 5016985, page 3)

Submitted by the applicant (letter of

20/12/99)

D7: JP 281403-92 (corresponds to D2)

D8: Translation from Japanese of the patent

claims of JP 281403-92

2) The amendments filed with the International Bureau according to PCT Article 19(1) introduce matter which goes beyond the disclosure in the application as filed, in contravention of PCT Article 19(2). The following amendment to Claim 1 is concerned: "... non-micellar cholesteric layers".

Since the amendment is not permissible, the patent application as filed forms the basis of the examination.

		-

INTERNATIONAL PREDATINARY EXAMINATION REPORT

Consequently, the objections raised concerning novelty and inventive step (PCT Article 33(2) and (3)) remain valid.

NOVELTY

- 3a) The present application fails to meet the requirements of PCT Article 33(2) because D1 (page 3, line 30 page 5, line 16, claims) discloses thermal insulating coatings that reflect substantially 100% of light in the IR range (page 12, lines 22-30; page 16, lines 1-4). Further, Claims 2-5 and 8-13 also lack novelty over the disclosure of D1.
- 3b) The argument by the applicant (letter of 20/12/99) that, in D2, the maximum reflection of non-polarized light would fall below the value of 40% claimed in Claim 1 of the present application and thus represent a difference between D2 and the subject matter of the present application, is not convincing, since the applicant has not disclosed the basis for the indicated conversion of polarized to non-polarized light; moreover, D7 and D8 do not clearly indicate whether polarized light only is responsible for the values shown in D2, Figure 1, which would lead to the excessively low degree of reflection (<40% non-polarized light).

The objection as per PCT Article 33(2) therefore remains valid.

D2 (abstract) is prejudicial to the novelty of Claims 1, 2 and 8-13.

4) INVENTIVE STEP

4a) D6 (column 5, line 46 - column 7, line 40; Figures 4-7; claims) describes IR filters. Further, a method of achieving maximum IR reflectivity by mixing nematic and

INTERNATIONAL PRE-LIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/EP 98/06527

cholesteric compounds may be deduced from the drawings.

4b) If the application were to be so amended as to become formally novel over D1 and D2, the present Claims 1-13 could not at present be recognized as inventive owing to the disclosures of D1, D2 and D6 (PCT Article 33(3)).

			•
			•
		a.	
9			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No.

PCT/EP98/06527

VI. Certain documents cited						
. Certain published documents (Rule Application No.	Publication date		Filing date	e	Priority date (valid cl	:laim)
Patent No.	(day/month/year		(day/month/ye	ear)	(day/month/year,)
	7	- <u>-</u>	· .	-	-	•
• •	· -	- - , 				٠.
					-	
Non-written disclosures (Rule 70.9)	,					
Kind of non-written disclosu		ate of non-writter (day/month/		referring to	of written disclosure o non-written disclosure day/month/year)	e
						-
see separate shee	et					
	- 19					
					-	

		·

INTERNATIONAL PREGIMINARY EXAMINATION REPORT

rnational application No. PCT/EP 98/06527

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:VI

In the event that the priority of the present application (15/10/97 DE19745647.2) is not accepted, the application wil fail to meet the requirements of PCT Article 33(2) in relation to D3 (page 7, lines 25-28; examples; claims) and D4 (abstract; examples; claims), which disclose thermal insulating coatings (IR reflectors formed of a plurality of cholesteric layers).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

VIIL Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The present application fails to meet the requirements of PCT Article 6 since it is not possible simultaneously - to reflect at least 40% of the radiation, and - to transmit at least 80% of the radiation (total = 120%)

at a wavelength of 750 nm (cf. Claims 1 and 2).

		•

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über	die Übermittlung des internationalen
M/38106-PCT	VORGEHEN Recherchenberichts (I zutreffend, nachstehe	Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 98/06527	14/10/1998	15/10/1997
Anmelder		
·		
BASF AKTIENGESELLSCHAFT et	al	
Dieser internationale Recherchenbericht wurde Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Inte	e von der Internationalen Recherchenbehörde e ernationalen Rüro übermittelt	erstellt und wird dem Anmelder gemäß
	anatonalen buto abenimen.	
Dieser internationale Recherchenbericht umfaß		
Darüber hinaus liegt ihm jeweils ein	ne Kopie der in diesem Bericht genannten Unter	lagen zum Stand der Technik bei.
Bestimmte Ansprüche haben sich	h als nichtrecherchierbar erwiesen (siehe Fe	ld IV
	. 2.0	
2. Mangelnde Einheitlichkeit der Erf	'indung(siehe Feld II).	
3. In der internationalen Anmeldung ist	t ein Protokoll einer Nucleotid- und/oder Am	inosäuresequenz offenbart; die internationale
hecherche wurde auf der Grundlage	e des Sequenzprotokolls durchgeführt, ammen mit der internationalen Anmeldung eing	
,	n Anmelder getrennt von der internationalen An	
	dem jedoch keine Erklärung beigefügt war, da	ß der Inhalt des Protokolls nicht über den
	Offenbarungsgehalt der internationalen Anmel	dung in der eingereichten Fassung hinausgeht.
das vor	n der Internationalen Recherchenbehörde in die	ordnungegemäße Form übertragen wurde
		ordinangsyemane i omi ubentayen wurde.
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfindur	_	
	vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmig	
wurde d	er Wortlaut von der Behörde wie folgt festgeset	zt.
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung		
X wird der	vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmig	jt.
wurde de	er Wortlaut nach Regel 38.2b) in der Feld III and	gegebenen Fassung von dieser Behörde
dem Dat	etzt. Der Anmelder kann der Internationalen Rec tum der Absendung dieses internationalen Recl	herchenbehorde innerhalb eines Monats nach herchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.
		·
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist m	uit der Zusammenfassung zu veröffentlichen:	
	Anmelder vorgeschlagen	keine der Abb.
weil der A	Anmelder selbst keine Abbildung vorgeschlage	_
weil dies	e Abbildung die Erfindung besser kennzeichne	t.

·		
	,	



From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

KINZEBACH, Werner Reitstötter, Kinzebach und Partner Sternwartstrasse 4 D-81679 München **ALLEMAGNE**

IMPORTANT NOTIFICATION
International filing date (day/month/year) 14 October 1998 (14.10.98)
Priority date (day/month/year) 15 October 1997 (15.10.97)

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
15 Octo 1997 (15.10.97)	197 45 647.2	DE	04 Dece 1998 (04.12.98)

The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Aino Metcalfo

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

A.			
			:
i.			
	12		

PATENT COOPERATION TREATY

(6)

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To: KINZEBACH, Werner

Reitstötter, Kinzebach und Partner

Sternwartstrasse 4

D-81679 Munchen alentanwälle

ALLEMAGNETER, Kiczebach & Part.

Eing. 30, April 1999

Sternwartstr, 4

D-81633 Müncher

Date of mailing (day/month/year)

22 April 1999 (22.04.99)

Applicant's or agent's file reference

M/38106-PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/EP98/06527

International filing date (day/month/year) 14 October 1998 (14.10.98) Priority date (day/month/year)

15 October 1997 (15.10.97)

Applicant

BASF AKTIENGESELLSCHAFT et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU,BR,CN,EP,IL,JP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AL, BG, BY, CA, CZ, EA, GE, HU, ID, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 22 April 1999 (22.04.99) under No. WO 99/19267

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35 Form PCT/IB/308 (July 1996)

		· ·
		4
	÷	

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C03C 17/32, G02B 5/28

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/19267

A1

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

22. April 1999 (22.04,99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06527

(22) Internationales Anmeldedatum: 14. Oktober 1998 (14.10.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-

(30) Prioritätsdaten:

197 45 647.2

15. Oktober 1997 (15.10.97)

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

DE

(DE).

TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIEMENSMEYER, Karl [DE/DE]: Erich-Heckel-Strasse 1, D-67227 Frankenthal (DE). SCHUHMACHER, Peter [DE/DE]; Waldparkdamm 6, D-68163 Mannheim (DE). MEYER, Frank [DE/DE]; Seckenheimer Strasse 4-6, D-68165 Mannheim (DE). SCHNEIDER, Norbert [DE/DE]; Madenburgstrasse 5f,

D-67122 Altrip (DE). ISHIDA, Hiroki [TR/DE]; Weinstrasse 93, D-67434 Neustadt (DE).

(74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Reitstötter, Kinzebach und Partner, Sternwartstrasse 4, D-81679 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen

eintreffen.

(54) Title: THERMAL INSULATING COATING

(54) Bezeichnung: WÄRMEISOLATIONSBESCHICHTUNG

(57) Abstract

The invention relates to a thermal insulating coating comprising one or more cholesteric IR reflecting layers. In addition, the invention relates to a method for the production and use of the inventive coating.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Wärmeisolationsbeschichtung, die eine oder mehrere cholesterische IR-reflektierende Schichten umfasst sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

• • • •								
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien	
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei	
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal	
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland	
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad	
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo	
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan	
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei	
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago	
ВJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine	
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda	
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von	
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika	
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan	
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam	
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien	
Cl	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe	
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen			
CN	China	KR	Republik Korea	PΤ	Portugal			
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumänien	•		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation			
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan			
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden			
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur			

Wärmeisolationsbeschichtung

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft eine Wärmeisolationsbeschichtung, die eine oder mehrere cholesterische IR-reflektierende Schichten umfasst.

Das Problem der Abschirmung von Wärmestrahlung stellt sich insbe10 sondere bei der Isolation von Wohn-, Büro- oder Industriebauten.
Gebäude mit großzügigen Fensterflächen heizen sich insbesondere
im Sommer und vor allem in südlichen Regionen schnell soweit auf,
dass sie mit erheblichem Energieaufwand durch Klimaanlagen gekühlt werden müssen.

15

Gängige Verfahren zur Wärmeisolation, insbesondere zur Abschirmung von Wärmestrahlung im Wellenlängenbereich zwischen 800 nm und 2000 nm basieren auf der Absorption der Strahlung durch entsprechende Farbstoffe oder Pigmente. Die aufgenommene Energie wird jedoch durch Wärmeleitung zum großen Teil an den zu isolierenden Gegenstand oder Raum abgegeben.

Es ist auch bekannt, Materialien einzusetzen, die Wärmestrahlung weitgehend reflektieren.

25

Hierfür werden als breitbandige Absorber oder Reflektoren vielfach spezielle Farbstoffe oder Pigmente aber auch Graphit oder Gold verwendet.

- 30 Als Farbstoffe kommen hierbei beispielsweise breitbandig im Infraroten (IR) absorbierende Naphthalocyanine oder auch verlackte Polymethinfarbstoffe zum Einsatz. Die IR-absorbierenden Farbstoffe weisen jedoch als gravierenden Nachteil auch im sichtbaren Wellenlängenbereich eine deutliche Absorption auf, so dass eine erhebliche Verringerung der Transparenz zu beobachten ist. Die absorbierte Strahlungsenergie wird in thermische Energie umgewandelt, die über Wärmeleitung dissipiert.
- Graphit, Gold, Silber oder Indium-Zinn-Oxid (ITO), die auch als
 40 Absorber bzw. Reflektoren für IR-Strahlung eingesetzt werden,
 weisen vergleichbare Nachteile auf. Auch hier ist, insbesondere
 im sichtbaren Bereich des Spektrums, eine sehr geringe Transpar nz gegeben. Nur durch sehr präzise und daher aufwendige Herstellung extrem dünner Schichten wird eine hinreichend gleichmä45 ßige hohe Transmission im sichtbaren Wellenlängenbereich gewährl istet. Solche Metallschichten werden in der Regel durch Auf-

2

dampfverfahren wie Chemical Vapor Deposition oder Physical Vapor Deposition aufgetragen, die sehr aufwendig sind.

Es ist ebenfalls bekannt, dass auch cholesterische flüssigkri-5 stalline Substanzen im IR-Bereich des elektromagnetischen Spektrums Licht reflektieren können. Cholesterische (chiral nematische) Flüssigkristalle sind bereits seit langem bekannt. Das erste Beispiel eines solchen Materials wurde von dem österreichischen Botaniker F. Reinitzer gefunden (Monatshefte Chemie, 9 10 (1888), 421). Die Voraussetzung für das Auftreten cholesterischer Phasen ist die Chiralität. Der chirale Molekülteil kann sowohl im flüssigkristallinen Molekül selbst vorgegeben sein, als auch als Dotierstoff zur nematischen Phase gegeben werden, wodurch die chiral nematische Phase induziert wird. Die chiral nematische 15 Phase hat besondere optische Eigenschaften: eine hohe optische Rotation sowie einen ausgeprägten Circulardichroismus, der durch Selektivreflexion von circular polarisiertem Licht innerhalb der nematischen Schicht entsteht. Dies hat zur Folge, dass maximal 50 % des mit der Reflexionswellenlänge eingestrahlten Lichtes re-20 flektiert werden. Der Rest geht ohne Wechselwirkung mit dem Medium hindurch. Der Drehsinn des reflektierten Lichtes wird dabei durch den Drehsinn der Helix bestimmt: Eine Rechtshelix reflektiert rechts-circular polarisiertes Licht, eine Linkshelix linkscircular polarisiertes Licht. Durch Änderung der Konzentration 25 eines chiralen Dotierstoffs kann die Ganghöhe und damit der Wellenlängenbereich selektiv reflektierten Lichtes einer chiral nematischen Schicht variiert werden. Hierbei besteht zwischen der reziproken beobachteten Ganghöhe p und der Konzentration der chiralen Verbindung (xch) eine direkte Beziehung:

 $1/p = HTP x_{ch}$

HTP steht für Helical Twisting Power und gibt das Verdrillungsvermögen des chiralen Dotierstoffes an.

Aus der US-A-4,637,896 sind cholesterische flüssigkristalline Verbindungen auf der Basis von Cholesterin-Derivaten sowie photopolymerisierte cholesterische Beschichtungen, die diese einpolymerisiert enthalten, bekannt. Die beschriebenen cholesterischen Filme weisen mehrheitlich Reflexionsmaxima im sichtbaren Wellenlängenbereich auf. Es werden jedoch auch zwei Beispiele für farblose Filme angegeben, deren Reflexionsmaxima bei 950 bzw. 1260 nm liegen. Der engen Reflexionsbreite wegen sind diese Filme aber nicht als Wärmeisolationsbeschichtung geeignet.

Aus der US-A-5,629,055 sind feste cholesterische Filme auf Cellulose-Basis bekannt. Die Filme sind aus Kolloid-Suspensionen von Cellulosekristalliten erhältlich, wobei die Kolloid-Suspensionen durch saure Hydrolyse kristalliner Cellulose hergestellt werden.

- 5 Die festen Filme haben cholesterische Eigenschaften und ihre Reflexionswellenlänge sollen über den gesamten Spektralbereich von
 Infrarot bis Ultraviolett einstellbar sein. Die beschriebenen Materialien werden insbesondere als optische Authentifizierungsmittel vorgeschlagen, da Druck- oder Fotokopiertechniken den chole-
- 10 sterischen Effekt nicht reproduzieren können.

Die US-A-5,352,312 beschreibt ein Verfahren zur Isolierung von Raketenmotoren gegen Hitze und korrosive Stoffe. Das Verfahren umfasst den Einsatz eines ablativen Isoliermaterials, das ein 15 thermoplastisches flüssigkristallines Polymer enthält. Das flüssigkristalline Material ist jedoch nicht cholesterisch und die Isolierwirkung beruht auf dem ablativen Effekt und nicht auf der Reflexion von Wärmestrahlung.

20 Aus der US-A-5,016,985 ist ein Infrarotfilter bekannt, der ein Breitband-Infrarotfilterelement sowie ein cholesterisches flüssigkristallines Filterelement umfasst. Die Bedeutung des cholesterischen Filterelements liegt insbesondere in seiner Fähigkeit, infrarote Wellenlängen in einem präzisen engen Band zu blockiezen. Der Infrarotfilter ist beispielsweise in Nachtsichtgeräten verwendbar.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, leicht herzustellende Wärmeisolationsmittel bereitzustellen, die im sichtbaren
30 Bereich des elektromagnetischen Spektrums nahezu vollständig
transparent sind und die nur eine sehr geringe Absorption im nahen infraroten sowie im sichtbaren Wellenlängenbereich des elektromagnetischen Spektrums aufweisen.

35 Überraschenderweise wurde gefunden, dass Beschichtungen, die mindestens eine cholesterische IR-reflektierende Schicht umfassen, diesen Anforderungen genügen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher eine Wärmeisola40 tionsbeschichtung, umfassend eine oder mehrere cholesterische
Schichten, die im infraroten Wellenlängenbereich, vorzugsweise
oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm
bis etwa 2000 nm mindestens 40%, insbesondere mindestens 45% der
auftreffenden Strahlung reflektiert.

TENNE TENNE Die erfindungsgemäße Wärm isolationsbeschichtung weist eine Reihe überraschender Vorteile auf:

- a) auftreffende Strahlung wird im sichtbaren Wellenlängenbereich
 5 fast vollständig transmittiert, so dass die Beschichtung durchsichtig erscheint.
- b) auftreffendes Licht im infraroten Bereich des elektromagnetischen Spektrums wird weitestgehend reflektiert und nicht absorbiert, so dass das zu isolierende Objekt nicht durch Wärmeleitung aufgeheizt wird.
 - c) auftreffende Wärmestrahlung wird breitbandig reflektiert, was eine effiziente Isolierung von Gegenständen ermöglicht.

15

- d) Dicke und Gleichmäßigkeit der Beschichtung können ohne signifikanten Einfluss auf ihre Isolationseigenschaften in einem
 weiten Bereich variieren, so dass ihre Herstellung erheblich
 weniger aufwendig ist, als die beispielsweise von metallhaltigen Reflexionsbeschichtungen.
- e) Der Einsatz ökologisch und toxikologisch nicht unbedenklicher Metalle wird vermieden.
- 25 f) Die Ausgangsverbindungen für die Herstellung der Beschichtung sind wirtschaftlich gut zugänglich; ihr Einsatz ist somit in der Regel preisgünstiger als der von beispielsweise Gold oder Silber in Reflexionsbeschichtungen.
- 30 Vorzugsweise weist die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung im Wellenlängenbereich des sichtbaren Lichtes, also etwa im Bereich von 390 nm bis 750 nm eine Transmission von mindestens 80 %, insbesondere mindestens 90 % der auftreffenden Strahlung auf.
- 35 Besonders bevorzugt ist eine erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung, die mehrere, vorzugsweise etwa 2 bis 20, insbesondere etwa 2 bis 10 cholesterische IR-reflektierende Schichten umfasst. Besonders bevorzugt weisen die Schichten unterschiedliche Reflexionsmaxima im Wellenlängenbereich > 750 nm auf. Ganz besonders
- 40 bevorzugt umfasst die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung mehrere cholesterische Schichten, vorzugsweise eine durch 2 teilbare Anzahl cholesterischer Schichten, wie z. B. 2, 4, 6, 8 oder 10, wobei die Ganghöhe der helicalen Überstrukturen von jeweils 2, vorzugsweise benachbarten, Schichten gleich, ihre Hän-
- 45 digkeit jedoch unterschiedlich ist. Gleichfalls ganz besonders bevorzugt ist eine erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung, die zwischen Schichten mit helicaler Überstruktur gleicher Gang-

höhe und gleicher Händigkeit ein Medium aufweist, das die Drehrichtung des transmittierten circular polarisierten Lichtes umkehrt, insbesondere eine sogenannte $\lambda/2$ -Folie oder -Platte.

- 5 Der Einsatz von Schichten unterschiedlicher Händigkeit oder eines die Drehrichtung des transmittierten circular-polarisierten Lichtes umkehrenden Mediums zwischen Schichten gleicher Händigkeit kann die Reflexion der erfindungsgemäßen Wärmeisolationsbeschichtung erheblich erhöhen. Vorzugsweise werden so im Wellenlängenbe-
- 10 reich oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm bis etwa 2000 nm, Reflexionsgrade von mindestens 75 %, insbesondere von mindestens 85 %, bezogen auf die auftreffende Strahlung, erreicht.
- 15 Die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung ist hinsichtlich ihrer Zusammensetzung nur dadurch eingeschränkt, dass sie Verbindungen enthalten muss, die ihr allein oder durch ihr Zusammenwirken cholesterische IR-reflektierende Eigenschaften verleihen. Grundsätzlich lassen sich nahezu alle bekannten cholesterischen
- 20 Monomere bzw. Monomergemische oder Polymere bzw. Polymergemische durch Variation der chiralen Komponente in der Ganghöhe ihrer helikalen Überstruktur so einstellen, dass ihr Reflexionsmaximum im IR liegt.
- 25 Eine bevorzugte erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung kann beispielsweise cholesterische Verbindungen oder Gemische von Verbindungen, die ausgewählt sind unter
- a) mindestens einem cholesterischen polymerisierbaren Monomer;30
 - b) mindestens einem achiralen, nematischen, polymerisierbaren Monomer und einer chiralen Verbindung;
 - c) mindestens einem cholesterischen vernetzbaren Polymer;

- d) mindestens einem cholesterischen Polymer in einem polymerisierbaren Verdünnungsmittel oder einem Gemisch polymerisierbarer Verdünnungsmittel;
- 40 e) mindestens einem cholesterischen Polymer, dessen cholesterische Phase durch schnelles Abkühlen unter die Glasübergangstemperatur eingefroren werden kann; oder
- f) mindestens einem achiralen, flüssigkristallinen vernetzbaren
 Polymer und einer chiralen Verbindung;

in gehärtetem Zustand enthalten.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird unter Vernetzung die kovalente Verknüpfung polymerer Verbindungen und unter Polymeri5 sation die kovalente Verknüpfung monomerer Verbindungen zu Polymeren verstanden. Unter Härtung wird Vernetzung, Polymerisation oder das Einfrieren der cholesterischen Phase verstanden.

Durch Härtung wird die gleichmäßige Orientierung der cholesteri-10 schen Moleküle in der Cholesterschicht fixiert.

Bevorzugte Monomere der Gruppe a) sind in der DE-A-196 02 848 sowie in der DE-A-4 342 280 beschrieben, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird. Insbesondere umfassen die Monomere a) 15 mindestens ein chirales, flüssigkristallines, polymerisierbares Monomer der Formel I

$$\begin{bmatrix}
z^{1} - y^{1} - A^{1} - y^{2} - M^{1} - y^{3} - \end{bmatrix}_{n} X \qquad (1)$$

in der die Variablen die folgende Bedeutung haben:

z¹ eine polymerisierbare Gruppe oder ein Rest, der eine
 polymerisierbare Gruppe trägt,

Y¹,Y²,Y³ unabhängig voneinander chemische Bindungen, Sauerstoff, Schwefel,

A¹ ein Spacer,

M1 eine mesogene Gruppe,

X ein n-wertiger chiraler Rest,

R Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$,

45 n 1 bis 6

7

wobei die Reste Z^1 , Y^1 , Y^2 , Y^3 , A^1 und M^1 , gleich oder verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist.

Bevorzugte Reste Z1 sind:

5

$$CH_2 = CH_{-} \cdot CH \equiv C_{-} \cdot CH_{2} \cdot$$

15

$$R = C = 0$$
, $R = C = S$, $R = N$, $R = N$

- COOH, - OH oder - NH2,

25

werden.

wobei die Reste R gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, sec.-Butyl oder tert.-Butyl, bedeuten. Von den reaktiven polymerisierbaren Gruppen können die Cyanate spon-30 tan zu Cyanuraten trimerisieren und sind daher bevorzugt. Die anderen genannten Gruppen benötigen zur Polymerisation weitere Verbindungen mit komplementären reaktiven Gruppen. So können beispielsweise Isocyanate mit Alkoholen zu Urethanen und mit Aminen zu Harnstoffderivaten polymerisieren. Analoges gilt für Thiirane 35 und Aziridine. Carboxylgruppen können zu Polyestern und Polyamiden kondensiert werden. Die Maleinimidogruppe eignet sich besonders zur radikalischen Copolymerisation mit olefinischen Verbindungen wie Styrol. Die komplementären reaktiven Gruppen können dabei entweder in einer zweiten erfindungsgemäßen Ver-40 bindung vorhanden sein, die mit der ersteren gemischt wird, oder sie können durch Hilfsverbindungen, die 2 oder mehr dieser komplementären Gruppen enthalten, in das polymere Netzwerk eingebaut

45 Besonders bevorzugte Gruppierungen $\mathbf{Z}^1-\mathbf{Y}^1$ sind Acrylat und Methacrylat.

8

 $Y^{1}-Y^{3}$ können die oben genannten Bedeutungen haben, wobei unter einer chemischen Bindung eine kovalente Einfachbindung verstanden werden soll.

5 Als Spacer Al kommen alle für diesen Zweck bekannten Gruppen in Betracht. Die Spacer enthalten in der Regel 2 bis 30, vorzugsweise 2 bis 12 C-Atome und bestehen aus linearen aliphatischen Gruppen. Sie können in der Kette z.B. durch O, S, NH oder NCH3 unterbrochen sein, wobei diese Gruppen nicht benachbart sein 10 dürfen. Als Substituenten für die Spacerkette kommen dabei noch Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Methyl oder Ethyl in Betracht.

Repräsentative Spacer sind beispielsweise:

15 $-(CH_2)_{p-}$, $-(CH_2CH_2O)_mCH_2CH_2-$, $-CH_2CH_2SCH_2CH_2-$, $-CH_2CH_2NHCH_2CH_2-$,

20

wobei

m für 1 bis 3 und

p für 1 bis 12 steht.

25 Die mesogene Gruppe M1 hat vorzugsweise die Struktur

$$(T-Y^8)_s-T$$

- wobei Y⁸ ein Brückenglied gemäß einer der Definitionen von Y¹, s 30 eine Zahl von 1 bis 3 und T gleiche oder verschiedene zweiwertige isocycloaliphatische, heterocycloaliphatische, isoaromatische oder heteroaromatische Reste bedeuten. Wenn s für eine Zahl >1 steht, können die Brückenglieder Y⁸ gleich oder verschieden sein.
- 35 Die Reste T können auch durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Hydroxy oder Nitro substituierte Ringsysteme sein. Bevorzugte Reste T sind:

20
$$CH=CH$$
 , $CH_2)_n$ CH_2 , CH_2 , CH_2 , CH_2 ,

25
$$-CH$$
 CH CH CH_2 CH_2 CH_2

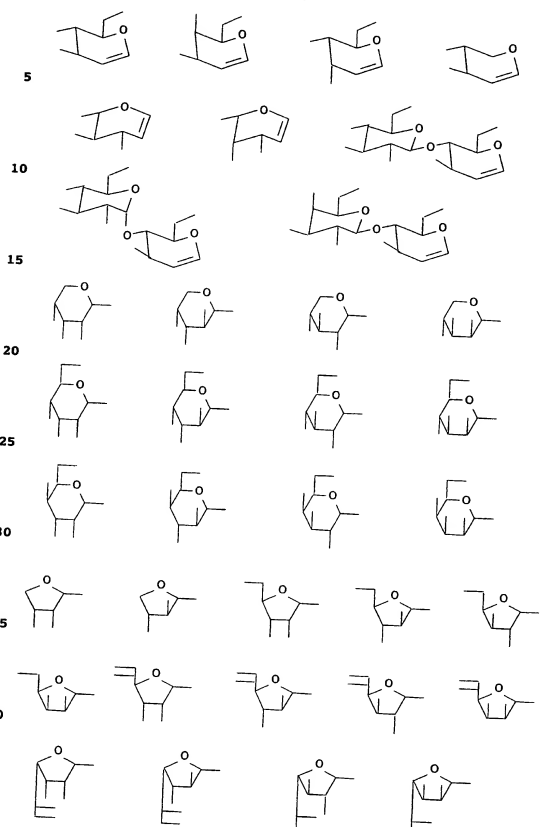
30
$$\stackrel{\circ}{\underset{N=N}{\longrightarrow}}$$
 , $-\text{CH}=N$ — und

Besonders bevorzugt sind die folgenden mesogenen Gruppen $\mathbf{M}^1\colon$ 35

$$- \bigcirc \qquad , - \bigcirc \qquad ,$$

Von den chiralen Resten X der Verbindungen der Formel I sind u.a. 20 aufgrund der Verfügbarkeit insbesondere solche bevorzugt, die sich von Zuckern, Binaphthyl- oder Biphenylderivaten sowie optisch aktiven Glykolen, Dialkoholen oder Aminosäuren ableiten. Bei den Zuckern sind insbesondere Pentosen und Hexosen und davon abgeleitete Derivate zu nennen.

Beispiele für Reste X sind die folgenden Strukturen, wobei die endständigen Striche jeweils die freien Valenzen bedeuten.



Besonders bevorzugt sind

35

WO 99/19267 PCT/EP98/06527

14

Weiterhin sind auch chirale Gruppen geeignet, die folgende Strukturen aufweisen:

15 Weitere Beispiele sind in der deutschen Anmeldung P 43 42 280.2 aufgeführt.

n ist bevorzugt 2.

- 20 Bevorzugte Monomere der Gruppe a) sind ferner chirale polymerisierbare Cholesterinderivate, wie sie in der DE-A-35 35 547 und der US-A-4,637,896 beschrieben werden, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird.
- 25 Bevorzugte Monomere der Gruppe b) sind beispielsweise in der Dissertation von H. Jonsson, Department of Polymer Technology, Royal Institute of Technology, S-10044 Stockholm, Schweden, vom 25. 01. 1991, in der DE-A-4 408 171, der DE-A-4 408 170 sowie der DE-A-4 405 316 beschrieben, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug ge-
- 30 nommen wird. Vorzugsweise enthält das cholesterische Gemisch mindestens ein achirales flüssigkristallines polymerisierbares Monomer der Formel II

35
$$Z^{2}-Y^{4}-A^{2}-Y^{5}-M^{2}-Y^{6}-A^{3}+Y^{7}-Z^{3})_{n}$$
 (II)

in der die Variablen die folgende Bedeutung haben:

40 Z², Z³ gleiche oder verschiedene polymerisierbare Gruppen oder Reste, die eine polymerisierbare Gruppe enthalten

n 0 oder 1

Y4,Y5,Y6,Y7 unabhängig voneinander chemische Bindungen, Sauerstoff, Schwefel,

10

5

A², A³ gleiche oder verschiedene Spacer und

M² eine mesogene Gruppe.

15 Dabei gelten für die polymerisierbaren Gruppen, die Brückenglieder Y⁴ bis Y⁷, die Spacer und die mesogene Gruppe die gleichen Bevorzugungen wie für die entsprechenden Variablen der Formel I.

Außerdem enthält das Gemisch der Gruppe b) eine chirale Ver20 bindung. Die chirale Verbindung bewirkt die Verdrillung der achiralen flüssigkristallinen Phase zu einer cholesterischen Phase.
Dabei hängt das Ausmaß der Verdrillung von der Verdrillungsfähigkeit des chiralen Dotierstoffs und von seiner Konzentration ab.
Damit hängt also die Ganghöhe der Helix und wiederum auch die Re25 flexionswellenlänge von der Konzentration des chiralen Dotierstoffs ab. Es kann daher für den Dotierstoff kein allgemeingültiger Konzentrationsbereich angegeben werden. Der Dotierstoff wird
in der Menge zugegeben, bei der die gewünschte Reflexion entsteht.

30

Bevorzugte chirale Verbindungen sind solche der Formel Ia

$$\begin{bmatrix} z^1 - y^1 - A^1 - y^2 - M^a - y^3 - \end{bmatrix}_n X$$
 (Ia),

35

in der Z^1 , Y^1 , Y^2 , Y^3 , A^1 , X und n die obengenannten Bedeutung haben und M^a ein zweiwertiger Rest ist, der mindestens ein hetero-oder isocyclisches Ringsystem enthält.

- 40 Der Molekülteil Ma ähnelt dabei den beschriebenen mesogenen Gruppen, da auf diese Weise eine besonders gute Kompatibilität mit der flüssigkristallinen Verbindung erreicht wird. Ma muß jedoch nicht mesogen sein, da die Verbindung Ia lediglich durch ihre chirale Struktur eine entsprechende Verdrillung der flüssig-
- 45 kristallinen Phase bewirken soll. Bevorzugte Ringsysteme, die in Ma enthalten sind, sind die oben erwähnten Strukturen T, bevorzugte Strukturen Ma solche der oben genannten Formel (T-Y8)s-T.

WO 99/19267 PCT/EP98/06527

16

Weitere Monomere und chirale Verbindungen der Gruppe b) sind in der WO 97/00600 und der ihr zugrundeliegenden DE-A-195 324 08 beschrieben, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug genommen wird.

- 5 Bevorzugte Polymere der Gruppe c) sind cholesterische Cellulosederivate, wie sie in der DE-A-197 136 38 beschrieben werden, insbesondere cholesterische Mischester von
 - (VI) Hydroxyalkylethern der Cellulose mit
- 10 (VII) gesättigten, aliphatischen oder aromatischen Carbonsäuren und
 - (VIII) ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäuren.

Besonders bevorzugt sind Mischester, bei denen die über Ether
15 funktionen gebundenen Hydroxyalkylreste der Komponente VI geradkettige oder verzweigte C2-C10-Hydroxyalkylreste, insbesondere Hydroxypropyl- und/oder Hydroxyethylreste umfassen. Die Komponente
VI der einsetzbaren Mischester weist vorzugsweise ein Molekulargewicht von etwa 500 bis etwa 1 Million auf. Bevorzugtermaßen

20 sind die Anhydroglukose-Einheiten der Cellulose mit einem durchschnittlichen molaren Substitutionsgrad von 2 bis 4 mit Hydroxyalkylresten verethert. Die Hydroxyalkylgruppen in der Cellulose
können gleich oder verschieden sein. Bis zu 50 % davon können
auch durch Alkylgruppen (insbesondere C1-C10-Alkylgruppen) ersetzt

25 werden. Ein Beispiel hierfür ist die Hydroxypropylmethylcellulose.

Als Komponente VII der einsetzbaren Mischester sind geradkettige aliphatische C₁-C₁₀-Carbonsäuren, insbesondere C₂-C₆-Carbonsäuren, 30 verzweigte aliphatische C₄-C₁₀-Carbonsäuren, insbesondere C₄-C₆-Carbonsäuren oder geradkettige oder verzweigte Halogencarbonsäuren brauchbar. Die Komponente VII kann auch Benzoesäure oder aromatisch substituierte aliphatische Carbonsäuren, insbesondere Phenylessigsäure sein. Besonders bevorzugt ist die Komponente VII ausgewählt unter Essigsäure, Propionsäure, n-Buttersäure, Isobuttersäure oder n-Valeriansäure, insbesondere unter Propionsäure, 3-Cl-Propionsäure, n-Buttersäure oder Isobuttersäure.

40 Vorzugsweise ist die Komponente VIII ausgewählt unter ungesättigten C_3 - C_{12} -Mono- oder Dicarbonsäuren oder Halbestern einer derartigen Dicarbonsäure, insbesondere α,β -ethylenisch ungesättigten C_3 - C_6 -Mono- oder Dicarbonsäuren oder Halbestern der Dicarbonsäuren.

Die Komponente VIII der einsetzbaren Mischester ist besonders bevorzugt ausgewählt unter Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Vinylessigsäure, Maleinsäure, Fumarsäure oder Undecensäure, insbesondere unter Acrylsäure oder Methacrylsäure.

5

Vorzugsweise ist die Komponente VI mit einem durchschnittlichen molaren Substitutionsgrad von 1,5 bis 3, insbesondere von 1,6 bis 2,7, besonders bevorzugt von 2,3 bis 2,6 mit der Komponente VII und VIII verestert. Vorzugsweise sind etwa 1 bis 30 %, insbeson10 dere 1 bis 20 % oder 1 bis 10 %, besonders bevorzugt etwa 5 bis 7 % der OH-Gruppen der Komponente VI mit der Komponente VIII verestert.

Das Mengenverhältnis der Komponente VII zu Komponente VIII be-15 stimmt die Reflexionswellenlänge des Polymers.

Gut geeignete Polymere der Gruppe c) sind außerdem die in der DE-A-197 17 371 beschriebenen, propargylterminierten, cholesterischen Polyester oder Polycarbonate.

20

Bevorzugt unter diesen Verbindungen sind Polyester oder Polycarbonate mit wenigstens einer Propargylendgruppe der Formel

R³C≡C-CH₂-, worin R³ für H, C₁-C₄-Alkyl, Aryl oder Ar-C₁-C₄-alkyl
(z. B. Benzyl oder Phenethyl) steht, die direkt oder über ein

25 Bindeglied an die Polyester oder Polycarbonate gebunden ist. Das Bindeglied ist vorzugsweise ausgewählt unter

$$-O-, -S-, -NR^{4}-, -O- \bigcirc -X-, -OC- \bigcirc -X-$$

30

(die Propargylgruppe ist an X gebunden),

35 worin R^4 für H, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl steht, X für O, S oder NR^2 steht, und R^2 für H, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl steht.

Vorzugsweise ist in den Polyestern die Propargylendgruppe über

$$-0-$$
, $-0 -0-$

gebunden.

Die Polyester enthalten vorzugsweise

- (IX) mindestens eine aromatische oder araliphatische Dicarbonsäureeinheit und/oder mindestens eine aromatische oder araliphatische Hydroxycarbonsäureeinheit und
- (X) mindestens eine Dioleinheit.

Bevorzugte Dicarbonsäureeinheiten sind solche der Formel

15

25

30 insbesondere solche der Formel

40

wobei jede der Phenylgruppen bzw. die Naphthylgruppe 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen kann, die unabhängig voneinander ausgewählt sind unter $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, Halogen oder Phenyl, 45 wobei in den obigen Formeln

W für NR, S, O, $(CH_2)_pO(CH_2)_q$, $(CH_2)_m$ oder eine Einfachbindung steht,

R Alkyl oder Wasserstoff bedeutet,

m eine ganze Zahl von 1 bis 15 bedeutet, und

5 p und q unabhängig voneinander für ganze Zahlen von 0 bis 10 stehen.

Bevorzugte Hydroxycarbonsäureeinheiten sind solche der Formel

15

wobei jede Phenylgruppe oder die Naphthylgruppe 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen kann, die unabhängig voneinander ausgewählt sind unter $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, Halogen oder Phenyl.

20

Bevorzugte Dioleinheiten sind solche der Formel

30

35

40

20

25

insbesondere solche der Formel

C(CH₃)₃

45

wobei in den obigen Formeln

L für Alkyl, Alkoxy, Halogen, COOR, OCOR, CONHR oder NHCOR steht,

X für S, O, N, CH2 oder eine Einfachbindung steht,

A eine Einfachbindung, $(CH_2)_n$, $O(CH_2)_n$, $S(CH_2)_n$, $NR(CH_2)_n$,

5

$$\texttt{CH}_2 \hspace{-2pt} \longleftarrow \hspace{-2pt} \text{, } \textbf{CH}_2 \hspace{-2pt} \longleftarrow \hspace{-2pt} \text{, } -\hspace{-2pt} \longleftarrow \hspace{-2pt}$$

10 oder

bedeutet,

R Alkyl oder Wasserstoff bedeutet,

15 R1 Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Phenyl bedeutet und

n eine ganze Zahl von 1 bis 15 bedeutet.

Bevorzugt sind Polyester, die mindestens eine Dicarbonsäureeinheit der Formel

20

25

und mindestens eine Dioleinheit der Formel

30

35 H, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere CH_3 oder $C(CH_3)_3$, oder Phenyl steht, enthalten.

Weitere bevorzugte Verbindungen sind Diester der Formel P-Y-B-CO-O-A-O-CO-B-Y-P, worin P für eine Propargylendgruppe der oben de-

40 finierten Formel steht, Y für O, S oder NR^2 ($R^2 = C_1-C_4-Alkyl$) steht, B für

$$-$$
 , \bigcirc oder \bigcirc steht, wobei

jede Phenylgruppe oder die Naphthylgruppe 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen kann, die unabhängig voneinander ausgewählt sind unter C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen oder Phenyl, und A (zusammen mit den benachbarten Sauerstoffatomen) für eine der oben 5 genannten Dioleinheiten steht.

Besonders bevorzugte Diester sind solche der oben genannten Formel, in der B für

insbesondere Diester der Formel

(XI) B für

 $\mbox{HC} \equiv \mbox{CCH}_2\mbox{O-B-CO-O-A-O-CO-B-OCH}_2\mbox{-C} \equiv \mbox{CH}, \mbox{ worin}$

A die unter XI genannten Bedeutungen besitzt.

35 Weitere bevorzugte Verbindungen sind Polycarbonate, die mindestens eine Dioleinheit der oben genannten Formeln,insbesondere der Formeln

eingebaut enthalten.

Bevorzugte Polycarbonate sind dabei solche, die als Dioleinheiten mindestens eine mesogene Einheit der Formel

5

mindestens eine chirale Einheit der Formel

10

15

und gegebenenfalls eine nicht-chirale Einheit der Formel

20 -0-\(\sigma\)-0-

enthalten, wobei R^1 die oben angegebenen Bedeutungen besitzt und insbesondere für H oder CH_3 steht.

25

Besonders bevorzugte Polycarbonate sind solche mit Propargylend-gruppen der Formel $HC \equiv CCH_2O-R^5-CO$, worin R^5 für

oder steht.

Als Polymere der Gruppe c) sind außerdem cholesterische Polycarbonate, die auch an nicht-terminaler Position photoreaktive Gruppen enthalten, geeignet. Solche Polycarbonate werden in der

35 DE-A-196 31 658 beschrieben. Sie entsprechen vorzugsweise der Formel XIII

40
$$\left[(-O-A-O-C-)_{W} (-O-B-O-C-)_{X} (-O-D-O-C-)_{Y} (-O-E-O-C-)_{Z} \right]$$

(XIII)

wobei das Molverhältnis w/x/y/z etwa 1 bis 20/etwa 1 bis 5/etwa 0 bis 10/etwa 0 bis 10 beträgt. Besonders bevorzugt ist ein Molverhältnis w/x/y/z von etwa 1 bis 5/etwa 1 bis 2/etwa 0 bis 5/etwa 0 bis 5.

5

In der Formel XIII steht

A für eine mesogene Gruppe der Formel

B für eine chirale Gruppe der Formel

CH₃

D für eine photoreaktive Gruppe der Formel

5

oder

10 CH CH

und

E für eine weitere, nicht-chirale Gruppe der Formel

15

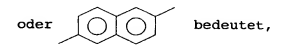
20

wobei in den obigen Formeln

- L für Alkyl, Alkoxy, Halogen, COOR, OCOR, CONHR oder NHCOR steht,
- X für S, O, N, CH₂ oder eine Einfachbindung steht,
- 25 R für Alkyl oder Wasserstoff steht,
 - A eine Einfachbindung, $(CH_2)_n$, $O(CH_2)_n$, $S(Cu_2)_n$, $NR(CH_2)_n$,

$$CH_2$$
 H , CH_2CH_2 H , H , $-X$

30



35 R¹ Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Phenyl bedeutet und n eine ganze Zahl von 1 bis 15 bedeutet.

Wenn \mathbb{R}^1 für Alkyl, Halogen und A für eine Einfachbindung stehen oder wenn \mathbb{R}^1 für H oder Alkyl und A für

$$-x - - O(CH2)n - S(CH2)n oder - NR(CH2)n$$

steht, handelt es sich um löslichkeitsverbessernde Gruppen. Bei-45 spiele hierfür sind

30

Isosorbid, Isomannid und/oder Isoidid ist die bevorzugte chirale Komponente.

Der Anteil der chiralen Diolstruktureinheiten liegt bevorzugt im 10 Bereich von 1 bis 80 mol-% des Gesamtgehaltes an Diolstruktureinheiten, besonders bevorzugt 2 bis 20 mol-%, je nach gewünschtem Reflexionsverhalten.

Bevorzugte Polymere der Gruppe d) sind beispielsweise vernetz15 bare, cholesterische Copolyisocyanate, wie sie in der US-A-08 834
745 beschrieben werden, auf die hiermit in vollem Umfang Bezug
genommen wird. Solche Copolyisocyanate weisen wiederkehrende Einheiten der Formeln

$$\begin{array}{c}
O \\
C \\
N \\
\downarrow \\
R^{1}
\end{array}$$
(III),

$$\begin{pmatrix}
0 \\
C - N \\
\downarrow
\end{pmatrix}$$
(IV)

und gegebenenfalls der Formel

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
\parallel \\
C - N
\end{pmatrix} \\
\downarrow \\
R^{3}
\end{array}$$
(V) auf,

worin

- 40 R¹ für einen chiralen aliphatischen oder aromatischen Rest steht,
 - R² für einen vernetzbaren Rest steht und
- 45 R3 für einen achiralen Rest steht.

Soweit nicht anders angegeben, ist hier unter "Alkyl" (auch in Bedeutungen wie Alkoxy, Dialkyl, Alkylthio etc.) ein verzweigtes und unverzweigtes C_1 - C_{12} -Alkyl, vorzugsweise C_3 - C_{12} -, besonders bevorzugt C_4 - C_{10} -, insbesondere C_6 - C_{10} -Alkyl zu verstehen.

5

Vorzugsweise ist R¹ ausgewählt unter (chiralen) verzweigten oder unverzweigten Alkyl-, Alkoxyalkyl-, Alkylthioalkyl-, Cycloalkyl-, Alkylphenyl- oder C₃-C₉-Epoxyalkylresten oder Resten von Estern von C₁-C₆-Fettsäuren mit C₁-C₆-Alkanolen oder C₃-C₉-Dialkylketonen.

10 Der Esterrest kann sowohl über den Fettsäureanteil als auch über den Alkanolrest an das N-Atom gebunden sein. Der Rest R¹ kann 1, 2

den Alkanolrest an das N-Atom gebunden sein. Der Rest R^1 kann 1, oder 3 Substituenten aufweisen, die gleich oder verschieden und ausgewählt sind unter Alkoxygruppen, $Di-C_1-C_4$ -alkylaminogruppen, CN, Halogenatomen oder C_1-C_4 -Alkylthiogruppen.

15

40

Vorzugsweise ist R¹ ausgewählt unter Alkyl, Alkoxyalkyl, Resten von Estern von C₁-C6-Fettsäuren mit C₁-C6-Alkanolen, C₃-C9-Dialkyl-ketonen und epoxidierten C₃-C9-Epoxyalkylresten, wobei R¹ durch 1 oder 2 Reste substituiert sein kann, die gleich oder verschieden 20 und ausgewählt sind unter Alkoxy, Halogen, CN oder CF₃. Bevorzugte Substituenten für verzweigte oder unverzweigte Alkyl- oder Alko-xyreste sind ausgewählt unter Alkoxygruppen, Halogenatomen oder CN; für Ester von C₁-C6-Fettsäuren mit C₁-C6-Alkanolen unter Alko-xygruppen, Halogenatomen, CN oder CF₃ und für C₃-C9-Dialkylketone 25 unter Alkoxygruppen, Halogenatomen oder CN.

Insbesondere weist die Hauptkette des Restes R¹ eine Länge von 3 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern (C-, O- und/oder S-Atome) auf. Besonders bevorzugt sind Reste R¹, die 30 ausgewählt sind unter

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_2 CH_5 CH_5 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 CH_7 CH_8 CH_8 CH_8 CH_8 CH_8 CH_8 CH_8 CH_9 CH_9

$$CH_3$$
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_4
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 10

Ganz besonders bevorzugt ist die Komponente III der einsetzbaren Copolyisocyanate von 2,6-Dimethylheptylisocyanat abgeleitet.

Der Rest R² der einsetzbaren Copolyisocyanate ist vorzugsweise

15 ausgewählt unter C₃-C₁₁-Alkenylresten, C₄-C₁₁-Vinyletherresten (= Vinyl-C₂-C₉-Alkylethern), ethylenisch ungesättigten C₃-C₁₁-Carbonsäureresten und Estern von ethylenisch ungesättigten C₃-C₆-Monocarbonsäuren mit C₂-C₆-Alkanolen, wobei die Bindung an das N-Atom über den Alkanolrest des Esters erfolgt. Besonders bevorzugt ist der Rest ausgewählt unter Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat, n-Butylacrylat, Isobutylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, Isobutylmethacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, insbesondere unter Ethylacrylat oder Ethylmethacrylat.

25

Der Rest \mathbb{R}^3 besitzt vorzugsweise die gleichen Bedeutungen wie der Rest \mathbb{R}^1 . Er ist aber achiral, d. h. er weist kein Chiralitätszentrum auf oder liegt als racemisches Gemisch vor.

30 Besonders bevorzugt weist die Hauptkette des Restes R³ eine Länge von 4 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern (C-, O- und/oder S-Atome) auf. Ganz besonders bevorzugt ist die Komponente V der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate von n-Hexylisocyanat, n-Heptylisocyanat oder n-Octylisocyanat abgeleitet.

35

Die Komponenten III, IV und V sind vorzugsweise im Molmengenverhältnis III:IV:V von etwa 1 bis 20 : 1 bis 20 : 50 bis 98, insbesondere etwa 5 bis 15 : 5 bis 15 : 65 bis 90, besonders bevorzugtermaßen etwa 15:10:75 vorhanden.

40

Die Einheiten III, IV und V können in den einsetzbaren Copolyisocyanaten statistisch verteilt sein.

Geeignete Polymere der Gruppe e) sind chiral nematische Polyester 45 mit flexiblen Ketten, die Isosorbid-, Isomannid- und/oder Isoidideinheiten, vorzugsweise Isosorbideinheiten, umfassen und zur

Flexibilisierung der Ketten mindestens eine Einheit enthalten, die ausg wählt ist unter (und abgeleitet von)

- (a) aliphatischen Dicarbonsäuren,
- 5 (b) aromatischen Dicarbonsäuren mit flexiblem Spacer,
 - (c) α, ω -Alkanoiden,
 - (d) Diphenolen mit flexiblem Spacer und
 - (e) Kondensationsprodukten aus einem Polyalkylenterephthalat oder Polyalkylennaphthalat mit einem acylierten Diphenol und einem acylierten Isosorbid,

wie sie in der DE-A-197 04 506 beschrieben werden.

Die Polyester sind nicht kristallin und bilden stabile choleste-15 rische Phasen aus, die sich beim Abkühlen unter die Glasübergangstemperatur einfrieren lassen. Die Glasübergangstemperaturen der Polyester wiederum liegen trotz der Flexibilisierung oberhalb von 80 °C, vorzugsweise oberhalb von 90 °C, insbesondere oberhalb von 100 °C.

20

10

Die einsetzbaren Polyester enthalten als Einheiten (a) vorzugsweise solche der Formel

25

wobei n für eine Zahl im Bereich von 3 bis 15, insbesondere 4 bis 12 steht und besonders bevorzugt Adipinsäure;

30 als Einheiten (b) vorzugsweise solche der Formel

35

wobei

- A für $(CH_2)_n$, $O(CH_2)_nO$ oder $(CH_2)_o-O-(CH_2)_p$ steht,
- 40 n für eine Zahl im Bereich von 3 bis 15, insbesondere 4 bis 12, besonders bevorzugt 4 bis 10 steht und
 - o und p unabhängig voneinander für eine Zahl im Bereich von 1 bis 7 stehen;

45

als Einheiten (c) vorzugsweise solche der Formel

$$-- O - (CH_2)_n - O - oder - O - (CH_2 - CH_2 - O)_m - .$$

wobei

5

- n für eine Zahl im Bereich von 3 bis 15, insbesondere 4 bis 12, besonders bevorzugt 4 bis 10 steht und
- m für eine Zahl im Bereich von 1 bis 10 steht; und
- 10 als Einheiten (d) vorzugsweise solche der Formel

15

wobei

- 20 A für $(CH_2)_n$, $O(CH_2)_nO$ oder $(CH_2)_o$ -O- $(CH_2)_p$ steht,
 - n für eine Zahl im Bereich von 3 bis 15, insbesondere 4 bis 12, besonders bevorzugt 4 bis 10 steht und
- 25 o und p unabhängig voneinander für eine Zahl im Bereich von 1 bis 7 stehen.

Die einsetzbaren Polyester enthalten außerdem als nicht flexible Säurekomponente vorzugsweise Dicarbonsäureeinheiten der Formel

und als nicht flexible Alkoholkomponente Dioleinheiten der Formel

wobei in den obigen Formeln

10 L für Alkyl, Alkoxy, Halogen, COOR, OCOR, CONHR oder NHCOR steht,

X für S, O, N, CH₂ oder eine Einfachbindung steht,

15 A eine Einfachbindung

$$CH_2$$
— H —, CH_2CH_2 — H —, — H —,

wobei

25 R1 Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Phenyl bedeutet und

R Alkyl oder Wasserstoff bedeutet.

Gegebenenfalls enthalten die einsetzbaren Polyester zusätzliche 30 flexible Dioleinheiten der Formel

$$-O - CH_{2} - CH - CH_{2} - S - CH_{2} - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - CH - CH_{2} - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O -$$

$$-O - CH_{2} - O - CH_{2} -$$

45 R1 Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Phenyl bedeutet,

- A $(CH_2)n$, $O(CH_2)n$, $S(CH_2)n$ oder $NR(CH_2)n$ bedeutet und
- n eine Zahl von 1 bis 15 bedeutet.
- 5 Bevorzugte Polymere der Gruppe f) sind beispielsweise vernetzbare flüssigkristalline Polyorganosiloxane, wie sie in der EP-A-066 137 und der EP-A-358 208 beschrieben werden. Außerdem enthält das Gemisch der Gruppe f) eine chirale Verbindung. Geeignete chirale Verbindungen sind insbesondere die für die Gemische der Gruppe b) 10 beschriebenen chiralen Dotierstoffe der Formel Ia.

Ganz besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung chirale Verbindungen und nematische Monomere gemäß Gruppe b), insbesondere chirale Verbindungen der Formel 2:

15

$$O - (CH_2)_6 - O -$$

20

und/oder der Formel 5:

30

und nematische Monomere der Formel 1:

35
$$O(CH_2)_{n_1}O - O(CH_2)_{n_2}OC - O(CH_2)_{n_2}OC - O(CH_2)_{n_3}OC - O(CH_2)_{n_4}OC - O(CH_2)_{n_5}OC - O(CH_2)_$$

40 der Formel 3:

WO 99/19267 PCT/EP98/06527

$$\begin{array}{c|c}
 & O(CH_2)_{n_1}O & O(CH_2)_{n_2}OC &$$

35

oder der Formel 4:

15

5

in gehärtetem Zustand, wobei in den Formeln 1 und 3 n1 und n2 unabhängig voneinander für 2, 4 oder 6 stehen und die Monomeren der Formel 1 oder 3 vorzugsweise als Gemische von Verbindungen mit 20 $n_1/n_2 = 2/4$, 2/6, 4/2, 6/2, 4/4, 4/6, 6/4 oder 6/6 eingesetzt werden, und R in Formel 4 für H, Cl oder CH3 steht.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer Wärmeisolationsbeschichtung, das da-25 durch gekennzeichnet ist, dass man auf ein transparentes Substrat mindestens eine cholesterische IR-reflektierende Schicht aufbringt, diese härtet, gegebenenfalls eine oder mehrere weitere cholesterische IR-reflektierende Schichten sowie gegebenenfalls ein die Drehrichtung des transmittierten circular-polarisierten 30 Lichtes umkehrendes Medium aufbringt, härtet und so die Wärmeisolationsbeschichtung vervollständigt.

Das transparente Substrat, auf das man die IR-reflektierende(n) Schicht(en) aufbringt, kann beispielsweise ein Glausbaustein, 35 eine Fensterscheibe oder eine zu Isolationszwecken auf eine Fensterscheibe zu klebende Folie sein.

Das Aufbringen der cholesterischen IR-reflektierenden Schicht auf das Substrat kann mittels üblicher Verfahren erfolgen, beispiels-40 weise mittels Verfahren, die ausgewählt sind unter Luft-Rakelbeschichtung, Rakelbeschichtung, Luftmesserbeschichtung, Quetschbeschichtung, Imprägnierbeschichtung, Umkehrwalzenbeschichtung, Transferwalzenbeschichtung, Gravurbeschichtung, "kiss-coating", Gießbeschichtung, Spraybeschichtung, Spinnbeschichtung oder

45 Druckverfahren, wie Hoch-, Tief-, Flexo-, Offset- oder Siebdruck.

WO 99/19267

Die IR-reflektierende(n) Schicht(en) können niedrig- oder hochviskos, vorzugsweise jedoch niedrigviskos auf das Substrat aufgebracht werden. Zu diesem Zweck können die cholesterischen Gemische unverdünnt oder niedrigverdünnt bei erhöhter Temperatur oder 5 hochverdünnt bei niedriger Temperatur auf das Substrat aufgebracht werden.

Die cholesterischen Gemische bzw. die Absorptionspigment enthaltenden Formulierungen können mit jedem geeigneten Verdünnungsmit-10 tel vor dem Aufbringen auf das Substrat verdünnt werden.

In dem erfindungsgemäßen Verfahren beispielsweise einsetzbare Verdünnungsmittel sind für die Verbindungen der Gruppen a) oder b) lineare oder verzweigte Ester, besonders Essigsäureester, cy15 clische Ether und Ester, Alkohole, Lactone, aliphatische und aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, Xylol und Cyclohexan, sowie Ketone, Amide, N-Alkylpyrrolidone, besonders N-Methylpyrrolidon, und insbesondere Tetrahydrofuran (THF), Dioxan und Methylethylketon (MEK).

20

Geeignete Verdünnungsmittel für die Polymere der Gruppe c) sind beispielsweise Ether und cyclische Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichlormethan, 1,1,2,2-Tetrachlorethan, 1-Chlornaphthalin, Chlorbenzol oder 1,2-Dichlorbenzol. Diese Verdünnungsmittel sind besonders für Polyester und Polycarbonate geeignet. Geeignete Verdünnungsmittel für Cellulosederivate sind beispielsweise Ether, wie Dioxan, oder Ketone, wie Aceton. Werden Copolyisocyanate als Polymere der Gruppe d) eingesetzt, ist es sinnvoll, polymerisierbare Verdünnungsmittel, wie in der US-A-08 834 745 beschrieben, zu verwenden. Solche polymerisierbaren Verdünnungsmittel sind beispielsweise

- Ester α , β -ungesättigter Mono- oder Dicarbonsäuren, insbeson35 dere C_3 - C_6 -Mono- oder Dicarbonsäuren, mit C_1 - C_{12} -Alkanolen, C_2 - C_{12} -Alkandiolen oder deren C_1 - C_6 -Alkylether und Phenylether, beispielsweise Acrylate und Methacrylate, Hydroxyethyl- oder Hydroxypropylacrylat oder -methacrylat sowie
2-Ethoxyethylacrylat oder -methacrylat;

- Vinyl-C₁-C₁₂-alkylether, wie Vinylethyl-, Vinylhexyl- oder Vinyloctylether;
- Vinylester von C₁-C₁₂-Carbonsäuren, wie Vinylacetat, Vinylpro pionat, Vinyllaurat;

- C₃-C₉-Epoxide, wie 1,2-Butylenoxid, Styroloxid;
- N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylformamid;
- $\mathbf{5}$ vinylaromatische Verbindungen, wie Styrol, α -Methylstyrol, Chlorstyrol, und
 - Verbindungen mit zwei oder mehreren vernetzbaren Gruppen, wie Diester von Diolen (einschließlich Polyethylenglykole) mit Acryl- oder Methacrylsäure oder Divinylbenzol.

Beispiele für bevorzugte polymerisierbare Verdünnungsmittel sind 2-Ethoxyethylacrylat, Diethylenglykoldiacrylat, Ethylenglykoldimethacrylat, Triethylenglykoldimethacrylat, Triethylenglykoldimethacrylat, Diethylenglykolmonomethyletheracrylat, Phenoxyethylacrylat und Tetraethylenglykoldimethacrylat. Ein besonders bevorzugtes polymerisierbares Verdünnungsmittel ist Styrol.

Auch die Gemische der Gruppen a), b) oder c) können in kleinen 20 Mengen polymerisierbare Verdünnungsmittel enthalten. Bevorzugte, a), b) oder c) zusetzbare, polymerisierbare Lösungsmittel sind Acrylate, insbesondere höherfunktionelle Acrylate wie Bis, Trisoder Tetraacrylate, besonders bevorzugt hochsiedende Oligoacrylate. Die bevorzugte Zusatmenge liegt bei etwa 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gemischs.

Das cholesterische Gemisch kann für die photochemische Polymerisation handelsübliche Photoinitiatoren enthalten. Für eine Härtung durch Elektronenstrahlen sind solche nicht notwendig. Geei-30 gnete Photoinitiatoren sind beispielsweise Isobutyl-benzoinether, 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid, 1-Hydroxycyclohexylphenylketon, 2-Benzyl-2-dimethylamino-1-(4-morpholinophenyl)-furan-1-on, Mischungen von Benzophenon und 1-Hydroxycyclohexyl-phenylketon, 2,2-Dimethoxy-2-phenylacetophenon, per-35 fluorierte Diphenyltitanocene, 2-Methyl-1-(4-[methylthio] phenyl)-2-(4-morpholinyl)-1-propanon, 2-Hydroxy-2-methyl-1-phenylpropan-1-on, 4-(2-Hydroxyethoxy)phenyl-2-hydroxy-2-propylketon, 2,2-Diethoxyacetophenon, 4-Benzoyl-4'-methyldiphenyl-sulfid, Ethyl-4-(dimethylamino)benzoat, Mischungen von 2-Isopropylthio-40 xanthon und 4-Isopropyl-thioxanthon, 2-(Dimethylamino)ethylbenzoat, d,1-Campherchinon, Ethyl-d,1-campherchinon, Mischungen von Benzophenon und 4-Methylbenzophenon, Benzophenon, 4,4'-Bisdimethylamin-benzophenon, (η^5 -Cyclopentadienyl) (η^6 -isopropylphenyl)-eisen(II)-hexafluorophosphat, Triphenylsulfonium-hexa-45 fluorophosphat oder Mischungen von Triphenylsulfoniumsalzen, so-

wie Butandioldiacrylat, Dipropylenglykoldiacrylat, Hexandioldia-

crylat, 4-(1,1-Dimethylethyl)cyclohexylacrylat, Trimethylolpropantriacrylat und Tripropylenglykoldiacrylat.

Die cholesterischen Gemische können zur Einstellung der Viskosi-5 tät und des Verlaufverhaltens mit zusätzlichen Komponenten vermischt werden.

Einsetzbar sind beispielsweise polymere Bindemittel und/oder monomere Verbindungen, die durch Polymerisation in ein polymeres

10 Bindemittel überführt werden können. Als solche Mittel eignen
sich z. B. in organischen Lösungsmitteln lösliche Polyester, Celluloseester, Polyurethane, Silikone, polyether- oder polyestermodifizierte Silikone. Besonders bevorzugt werden Celluloseester
wie Celluloseacetobutyrat eingesetzt.

15

Auch die Zugabe geringer Mengen geeigneter Verlaufsmittel kann vorteilhaft sein. Einsetzbar sind etwa 0,005 bis 1 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 0,5 Gew.-%, bezogen auf die Menge an eingesetztem Cholester. Geeignete Verlaufsmittel sind beispielsweise Gly-20 kole, Siliconöle und insbesondere Acrylatpolymere, wie die unter der Bezeichnung Byk 361 bzw. Byk 358 der Firma Byk-Chemie erhältlichen Acrylatcopolymere und die unter der Bezeichnung Tego flow ZFS 460 der Fa. Tego erhältlichen modifizierten silikonfreien Acrylatpolymere.

25

Gegebenenfalls enthält das cholesterische Gemisch auch Stabilisatoren gegen UV- und Wettereinflüsse. Hierfür eignen sich zum Beispiel Derivate des 2,4-Dihydroxybenzophenons, Derivate des 2-Cyan-3,3-diphenylacrylates, Derivate des 2,2',4,4'-Tetrahydroxybenzophenons, Derivate des Orthohydroxyphenylbenztriazols, Salicylsäureester, Orthohydroxyphenyl-S-triazine oder sterisch gehinderte Amine. Diese Stoffe können allein oder vorzugsweise in Form von Gemischen eingesetzt werden.

35 Die Härtung der aufgebrachten IR-reflektierende(n) Schicht(en) kann thermisch, photochemisch oder durch Elektronenstrahl erfolgen.

Selbstverständlich muss die Härtung in der cholesterischen Phase 40 und unter Erhalt der cholesterischen Phase erfolgen.

Werden mehrere Schichten aufgebracht, können diese jeweils einzeln aufgetragen, gegebenenfalls getrocknet und gehärtet werden. Es ist jedoch ebenso möglich, mehrere oder auch alle aufzubringende Schichten in einem Auftragungsvorgang nass-in-nass auf den zu beschichtenden Gegenstand aufzubringen, gegebenenfalls gemeinsam zu trocknen und danach gemeinsam zu härten. Voraussetzung für

das gleichzeitige Auftragen der cholesterischen Schichten ist jedoch, dass es nicht zu einer Interdiffusion zwischen verschiedenen Schichten mit unterschiedlichem Reflexionsverhalten kommt.

- 5 Für das gleichzeitige Auftragen der cholesterischen Schichten sind Gießverfahren besonders geeignet, insbesondere Messer, bzw. Rakelgießverfahren, Extrusions- bzw. Abstreifgießverfahren sowie das Kaskadengießverfahren. Die genannten Gießverfahren sind beispielsweise in der DE-A-19 504 930, der EP-A-431 630, der DE-A-3 10 733 031 sowie der EP-A-452 959 beschrieben, worauf hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird.
- Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Mehrkomponenten-Beschichtungssystem, umfassend Komponenten, die zur
 15 Ausbildung cholesterischer Schichten mit voneinander verschiedenen Reflexionsmaxima im Wellenlängenbereich > 750 nm befähigt
 sind. Mit Hilfe eines solchen erfindungsgemäßen Beschichtungssystems, dessen Komponenten beispielsweise als Lackformulierungen
 eingesetzt werden können, lassen sich beliebige Substrate mit ei20 ner erfindungsgemäßen Wärmeisolationsbeschichtung versehen.

Die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung ist insbesondere zur Herstellung von Isolierfenstern oder wärmeisolierenden transparenten Baustoffen oder zur Isolierung von Wohn-, Büro- oder Industriebauten gegen Wärmestrahlung geeignet. Außerdem ist die erfindungsgemäße Wärmeisolationsbeschichtung auch zur Verwendung im Automobilsektor, insbesondere zur Herstellung von wärmeisolierenden Verbundglasscheiben, besonders geeignet. Ihre Verwendung zu diesen Zwecken ist daher ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie jedoch darauf einzuschränken.

- 35 Für die Beispiele 1 bis 3 wurde eine nematische flüssigkristalline Mischung der Formel 1 verwendet, die bis 5 °C in der smektischen, bis 68 °C in der nematischen und oberhalb 68 °C in der isotropen Phase vorliegt (S 5 N 68 I).
- **40** Als chiraler Dotierstoff wurde in den Beispielen 1 und 2 die Verbindung der Formel 2 und in Beispiel 3 die Verbindung der Formel 5 eingesetzt.
- Den in den Beispielen 1 bis 3 eingesetzten Mischungen wurde zur 45 Verbesserung der Schichtbildung Celluloseacetobutyrat in einer Konzentration von 0,8 Gew.-%, bezogen auf die cholesterische Mischung, zugegeben und die gesamte Mischung in Butylacetat gelöst.

Als Photoinitiator wurde 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid in einer Konzentration von 1,5 Gew.-%, b zogen auf die cholesterische Mischung, zugegeben. Diese Mischung wurde mit einem Rakel in einer Nassschichtdicke von 30 μm auf eine Glasplatte 5 aufgetragen. In allen drei Beispielen bildete sich jeweils nach Abdampfen des Lösungsmittels eine homogene transparente Schicht. Diese wurde mit einer UV-Lichtquelle photochemisch vernetzt.

PCT/EP98/06527

10 Beispiel 1:

Es wurden fünf cholesterische Schichten jeweils einzeln aufgetragen und wie oben beschrieben gehärtet. Die Zusammensetzungen der cholesterischen Schichten unterschieden sich in der Konzentration 15 der Inhaltsstoffe, die der folgenden Tabelle 1 zu entnehmen ist:

15 de	er Inhaltsstoffe	e, die der lorgen		λ_{R}	
Г	Schicht	X _{ch}	x _n	220	
	1	0,032	0,968	943	
-	2	0,027	0,973	1085	
~ }	3	0,024	0,976	1250	
20		0,021	0,979	1440	
ļ			0,982		
1	5	Celluloseacetobutyrat und			

Alle Schichten enthielten zudem Celluloseacetobutyrat und 25 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid in den oben angegebenen Mengen.

Die Konzentration der chiralen Komponente wird mit \mathbf{x}_{ch} abgekürzt und als Molenbruch angegeben. Die Konzentration der nematischen 30 Komponente wird mit x_n abgekürzt und gleichfalls als Molenbruch angegeben. λ_R gibt die Wellenlänge des Reflexionsmaximums in nm an.

Die übereinander aufgetragenen Schichten wiesen eine Reflexion 35 von 47 % der eingestrahlten Lichtmenge im Wellenlängenbereich zwischen 752 und 1500 nm auf. Die Transparenz im sichtbaren Wellenlängenbereich (zwischen 400 und 700 nm) lag über 95 %.

Beispiel 2:

Für Beispiel 2 wurde die in Schicht 1 aus Beispiel 1 enthaltene Mischung verwendet. Diese Mischung wurde wie oben angegeben mit 40 einem Rakel, der eine Feuchtfilmdicke von 30 μm aufträgt auf zwei Glasplatten aufgetragen, das Lösungsmittel abgezogen und der re-45 sultierende transparente Film mittels einer UV-Lichtquelle (Nitraphotlampe, Fa. OSRAM) photochemisch gehärtet. Danach wurde eine $\lambda/2$ -Folie (Fa. Nitto) so zwischen die beschichteten GlasplatWO 99/19267 PCT/EP98/06527

41

ten plaziert, dass die flüssigkristallinen Schichten in Kontakt mit der λ/2-Folie standen. Das optische Verhalten dieser Anordnung wurde spektroskopisch untersucht. Es stellte sich heraus, dass die die λ/2-Folie enthaltende Beschichtung im Wellenlängenbereich
5 von 752 bis 880 nm ein Reflexionsgrad von 89 % und eine Transmission im sichtbaren Wellenlängenbereich von mehr als 93 % aufwies.

Beispiel 3:

10 Mittels eines Rakels wurden zwei Schichten übereinander mit einer Feuchtfilmdicke von jeweils 30 µm einzeln nacheinander aufgetragen, das Lösungsmittel abgezogen und der resultierende ca. 16 μm dicke im Sichtbaren transparente Film photochemisch mit der oben angegebenen Lichtquelle gehärtet. Die beiden übereinander liegen-15 den Schichten waren im Hinblick auf ihre stoffliche Zusammensetzung identisch: sie enthielten beide 13 molare Anteile Cholester auf 87 molare Anteile der nematischen Verbindung sowie Celluloseacetobutyrat und 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid in den oben angegebenen Mengen. Die Wellenlänge des Reflexionsmaxi-20 mums lag für beide Schichten bei 820 nm. Die Schichten unterschieden sich jedoch in ihrer Händigkeit; die helikale Überstruktur der einen Schicht war rechtsgängig, die der anderen Schicht linksgängig. Spektroskopische Untersuchungen zeigten bei einer Wellenlänge von 820 nm eine 94%-ige selektive Reflexion. Die 25 Halbwertsbreite der Reflexion betrug 121 nm. Die Transmission im sichtbaren Wellenlängenbereich betrug mehr als 93 %.

30

411/cb

35

Patentansprüche

- Wärmeisolationsbeschichtung, umfassend eine oder mehrere cholesterische Schichten, die im infraroten Wellenlängenbereich, vorzugsweise oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm bis etwa 2000 nm mindestens 40%, insbesondere mindestens 45% der auftreffenden Strahlung reflektiert.
- 10 2. Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 1, die im Wellenlängenbereich von etwa 390 nm bis 750 nm eine Transmission von mindestens 80%, insbesondere mindestens 90% der auftreffenden Strahlung aufweist.
- 15 3. Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die mehrere, vorzugsweise etwa 2 bis 20, insbesondere etwa 2 bis 10 cholesterische IR-reflektierende Schichten umfasst.
- 20 4. Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 3, deren cholesterische Schichten voneinander verschiedene Reflexionsmaxima im Wellenlängenbereich > 750 nm aufweisen.
- 5. Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die mehrere cholesterische Schichten, vorzugsweise eine durch 2 teilbare Anzahl cholesterischer Schichten umfasst, wobei die Ganghöhe der helicalen Überstrukturen von jeweils 2 Schichten gleich, ihre Händigkeit jedoch unterschiedlich ist.

30

- 6. Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die zwischen Schichten mit helicaler Überstruktur gleicher Ganghöhe und gleicher Händigkeit ein Medium aufweist, das die Drehrichtung des transmittierten circular-polarisierten Lichtes umkehrt, insbesondere eine sogenannte λ/2-Folie oder -Platte.
- Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 6, die im Wellenlängenbereich oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm bis etwa 2000 nm mindestens 75%, insbesondere mindestens 85% der auftreffenden Strahlung reflektiert.
- Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die cholesterische Verbindungen oder Gemische von
 Verbindungen, die ausgewählt sind unter

WO 99/19267

15

35

- a) mindestens einem cholesterischen polymerisierbaren Monomer;
- b) mindestens einem achiralen, nematischen, polymerisierba ren Monomer und einer chiralen Verbindung;
 - c) mindestens einem cholesterischen vernetzbaren Polymer;
- d) mindestens einem cholesterischen Polymer in einem polymerisierbaren Verdünnungsmittel oder einem Gemisch polymerisierbarer Verdünnungsmittel;
 - e) mindestens einem cholesterischen Polymer, dessen cholesterische Phase durch schnelles Abkühlen unter die Glasübergangstemperatur eingefroren werden kann; oder
 - f) mindestens einem achiralen, flüssigkristallinen vernetzbaren Polymer und einer chiralen Verbindung;
- 20 in gehärtetem Zustand enthält.
- Verfahren zur Herstellung einer Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass man auf ein transparentes Substrat mindestens eine cholesterische IR-reflektierende Schicht aufbringt, diese härtet, gegebenenfalls eine oder mehrere weitere cholesterische IR-reflektierende Schichten sowie gegebenenfalls ein die Drehrichtung des transmittierten circular-polarisierten Lichtes umkehrendes Medium aufbringt, härtet und so die Wärmeisolationsbeschichtung vervollständigt.
 - 10. Mehrkomponenten-Beschichtungssystem, umfassend Komponenten, die zur Ausbildung cholesterischer Schichten gemäß der Definition in einem der Ansprüche 4 bis 8 befähigt sind.
 - 11. Verwendung einer Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 zur Herstellung von Isolierfenstern oder wärmeisolierenden transparenten Baustoffen oder zur Isolation von Wohn-, Büro- oder Industriebauten.
 - 12. Verwendung einer Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8 im Automobilsektor, insbesondere zur Herstellung von wärmeisolierenden Verbundglasscheiben.
- 45 13. Folie, insbesondere Klebefolie, umfassend eine Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8.

		o	
			120
	d		
			1
			•
•			•





Inte: onal Application No PCT/EP 98/06527

A. Cooling to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Moreum accumentation searched (classification system followed by classification and IPC) Documentations searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in this fields searched Electronic data base consulted during the international search iname of date base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ** Category ** Cotton of occument, with indication, where appropriate, of the relievant passages X. WO 29 0203 A (MOLECULAR CONTROL CORP) 9 March 1999 See page 12, 1 ine 22 - 1 ine 30 See page 12, 1 ine 2 - 1 ine 30 See page 12, 1 ine 2 - 1 ine 30 See page 16, 1 ine 1 - 1 ine 4 X. DATABASE WPT Section Chi, Week 9247 Derivent Publications Ltd., London, GB; Class Say, AM 92-384555 XP002091912 8 JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS CO LTD), 7 October 1992 See abstract ** ** ** ** ** ** ** ** **			P(CT/EP 98/06527				
Patent Scanner described closes/fication system followed by classification syntholis	A. CLASSIF IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C03C17/32 G02B5/28	<u> </u>					
Patent Scanner described closes/fication system followed by classification syntholis	According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ion and IPC					
Documentation searched other than minimum cocumentation to the extent that such documents are included in the fields searched	B. FIELDS	SEARCHED						
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category** Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to date No. X WO 89 02093 A (MOLECULAR CONTROL CORP) 9 March 1989 see page 3, line 30 - page 5, line 16 see page 12, line 22 - line 30 see page 16, line 1 - line 4 X DATABASE WFI Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A89, AN 92-384555 XP002091912 & JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS CO LTD), 7 October 1992 see abstract -/ X Patent family members are listed in him continuation of box C. X Patent family members are listed in annox. -/ Y learned documents by tobelend on or after the informational relevance or considered to the origination revenue. C enter document by tobelend on or after the informational revenue or which is other way from daugles on priority, claimed or which is other they strong daugles on priority, claimed or which is other document by tobelend on or after the informational revenue or which is other document by clustered or another or another document or considered to revenue and the priority of details of the priority of details on the priority details of the priority details on the priority details on the priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or priority date and not in conflict with the application fact or conflict with the application fact or conflict with the application fact or co								
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category** Classon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X								
Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.	Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	a and, where practical, sea	arch terms used)				
X W0 89 02093 A (MOLECULAR CONTROL CORP) 1-5,8-13 9 March 1989 see page 3, line 30 - page 5, line 16 see page 12, line 22 - line 30 see page 16, line 1 - line 4 X DATABASE WPI 1-5,8-13 Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A89, AN 92-384555 XP002091912 8, JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS COLTD), 7 October 1992 see abstract -/	C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
9 March 1989 see page 3, line 30 - page 5, line 16 see page 12, line 22 - line 30 see page 16, line 1 - line 4 X DATABASE WPI Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A89, AN 92-384555 XP002091912 & JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS CO LTD), 7 October 1992 see abstract -/ *Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published not another citation or other special reason (as specified) "O" document early thow doubles any nicety, claimical or document to earlied which may throw doubles any nicety, claimical or document to earlied to set abstract "I" double to lead to establish the published not earlied to another citation or other special reason (as specified) "O" document teterring to an oral disclosure, u.se, exhibition or other means "P" document published price to the international filing date but later than the pricity of the international filing date but later than the pricity date claimed Date of the actual completion of the international search 2 February 1999 Name and mailing address of the ISA European Patent Time, P.B. \$518 Patenttaan 2 NL - 2280 HY Rijowigk Tel. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 spo ni.	Category ³	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	vant passages	Relevant to claim No.				
See page 12, line 22 - line 30 see page 16, line 1 - line 4 X DATABASE WPI Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A89, AN 92-384555 XP002091912 & JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS CO LTD), 7 October 1992 see abstract -/ *Special categories of cited documents: -/ *Special categories of cited documents: -/ *A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or considered to be of particular relevance. *E* earlier document but published on or after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to exclude the publication date of another cited to establish the publication date of another cited to establish the publication date of another cited to or considered to expect the cited to exclude the published on or after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the princet or shown the published cited to extend the published and the continuation that the published cited to extend the published cited to extend the published cited to extend the published and the continuation that the published cited to extend the	Х	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	CORP)	1-5,8-13				
Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A89, AN 92-384555 XP002091912 8 JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GLASS CO LTD), 7 October 1992 see abstract -/ *Special categories of cited documents: "A" document delining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "I" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document telerring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed invention continue to other special reason (as specified) Conduction the relation of the international stand of the international search 2 February 1999 Name and mailing address of the ISA European Patent Citics, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL -2280 HV Rijewiik Tel. (431-70) 340-2404, Tx. 31 651 epo ni.		see page 3, line 30 - page 5, line 16 see page 12, line 22 - line 30						
**Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other special reason (as specified) "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 2 February 1999 Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	х	Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London Class A89, AN 92-384555 XP002091912 & JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GL. LTD), 7 October 1992	1-5,8-13					
"Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Page 18 Pebruary 1999 Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.			/					
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Part of the actual completion of the international search L' document published prior to the international search Date of the actual completion of the international search Part of the actual completion of the international search L' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	mbers are listed in annex.				
2 February 1999 Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Van Rommo I	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed "I later document published after the international filling or or priority date and not in conflict with the application cited to understand the principle or theory underlying invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be			It in conflict with the application but be principle or theory underlying the relevance; the claimed invention novel or cannot be considered to tep when the document is taken alone relevance; the claimed invention to involve an inventive step when the down or more other such docution being obvious to a person skilled the same patent family				
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Van Rommo I		·						
	ļ	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer					

1



Inter anal Application No PCT/EP 98/06527

		PCT/EP 98/06527
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
· , X	WO 98 14528 A (SCHUHMACHER PETER;SIEMENSMEYER KARL (DE); BASF AG (DE); BROECHER) 9 April 1998 see page 7, line 25 - line 28; claims	1,2,8-13
Ρ, Χ	EP 0 860 717 A (SHARP KK) 26 August 1998 see abstract; claims	1-13
E	EP 0 875 525 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND) 4 November 1998 see column 7, line 37 - line 44; claims	1,2,8-13
A	EP 0 348 141 A (KAISER AEROSPACE & ELECTRONICS) 27 December 1989 see claims & US 5 016 985 A cited in the application	1-13
A	DAVIS G M: "LIQUID CRYSTAL POLYMER THIN FILM ANISOTROPIC OPTICAL COMPONENTS" SHAPU GIHO / SHARP TECHNICAL JOURNAL, vol. 63, no. 12, December 1995, pages 22-25, XP000610950 see page 25, left-hand column, paragraph 2	1-13

1



Information on patent family members

Inte. anal Application No PCT/EP 98/06527

Patent document cited in search repo	rt	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 8902093	A	09-03-1989	NONE	
WO 9814528	Α	09-04-1998	DE 19640619 A AU 4458597 A	02-04-1998 24-04-1998
EP 0860717	Α	26-08-1998	GB 2321529 A EP 0860716 A GB 2321530 A JP 10213709 A JP 10206638 A	29-07-1998 26-08-1998 29-07-1998 11-08-1998 07-08-1998
EP 0875525	Α	04-11-1998	CA 2236245 A JP 10316755 A	30-10-1998 02-12-1998
EP 0348141	Α	27-12-1989	US 5016985 A CA 1325741 A JP 2186301 A	21-05-1991 04-01-1994 20-07-1990

		•
		, i
		*
		•



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intc. ionales Aktenzeichen PCT/EP 98/06527

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C03C17/32 G02B5/28					
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C03C G02B	100)			
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen		
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete s	Suchbegriffe)		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie®	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
X	WO 89 02093 A (MOLECULAR CONTROL 9. März 1989 siehe Seite 3, Zeile 30 - Seite 5 16 siehe Seite 12, Zeile 22 - Zeile siehe Seite 16, Zeile 1 - Zeile 4	1-5,8-13			
Х	DATABASE WPI Section Ch, Week 9247 Derwent Publications Ltd., London Class A89, AN 92-384555 XP002091912 & JP 04 281403 A (NIPPON SHEET GL LTD), 7. Oktober 1992 siehe Zusammenfassung	1-5,8~13			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
"Besonderd" "A" Veröffe aber n "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir ander soll oc ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ter die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung die Mitglied derselben Patentfamilie ist 			
	. Februar 1999	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 12/02/1999			
Name und l	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 40-3016	Bevolknächtigter Bediensteter Van Bomme 1, L			

1





Inte ionales Aktenzeichen PCT/EP 98/06527

	1/EP 98/0652/
rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
WO 98 14528 A (SCHUHMACHER PETER ;SIEMENSMEYER KARL (DE); BASF AG (DE); BROECHER) 9. April 1998 siehe Seite 7, Zeile 25 - Zeile 28; Ansprüche	1,2,8-13
EP 0 860 717 A (SHARP KK) 26. August 1998 siehe Zusammenfassung; Ansprüche	1-13
EP 0 875 525 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND) 4. November 1998 siehe Spalte 7, Zeile 37 - Zeile 44; Ansprüche	1,2,8-13
EP 0 348 141 A (KAISER AEROSPACE & ELECTRONICS) 27. Dezember 1989 siehe Ansprüche & US 5 016 985 A in der Anmeldung erwähnt	1-13
DAVIS G M: "LIQUID CRYSTAL POLYMER THIN FILM ANISOTROPIC OPTICAL COMPONENTS" SHAPU GIHO / SHARP TECHNICAL JOURNAL, Bd. 63, Nr. 12, Dezember, 1995, Seiten 22-25, XP000610950 siehe Seite 25, linke Spalte, Absatz 2	1-13
	WO 98 14528 A (SCHUHMACHER PETER ; SIEMENSMEYER KARL (DE); BASF AG (DE); BROECHER) 9. April 1998 siehe Seite 7, Zeile 25 - Zeile 28; Ansprüche EP 0 860 717 A (SHARP KK) 26. August 1998 siehe Zusammenfassung; Ansprüche EP 0 875 525 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND) 4. November 1998 siehe Spalte 7, Zeile 37 - Zeile 44; Ansprüche EP 0 348 141 A (KAISER AEROSPACE & ELECTRONICS) 27. Dezember 1989 siehe Ansprüche & US 5 016 985 A in der Anmeldung erwähnt DAVIS G M: "LIQUID CRYSTAL POLYMER THIN FILM ANISOTROPIC OPTICAL COMPONENTS" SHAPU GIHO / SHARP TECHNICAL JOURNAL, Bd. 63, Nr. 12, Dezember 1995, Seiten 22-25, XP000610950

0

Inte onales Aktenzeichen PCT/EP 98/06527

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 8902093	Α	09-03-1989	KEIN	NE.	
WO 9814528	Α	09-04-1998	DE AU	19640619 A 4458597 A	02-04-1998 24-04-1998
EP 0860717	A	26-08-1998	GB EP GB JP JP	2321529 A 0860716 A 2321530 A 10213709 A 10206638 A	29-07-1998 26-08-1998 29-07-1998 11-08-1998 07-08-1998
EP 0875525	Α	04-11-1998	CA JP	2236245 A 10316755 A	30-10-1998 02-12-1998
EP 0348141	Α	27-12-1989	US CA JP	5016985 A 1325741 A 2186301 A	21-05-1991 04-01-1994 20-07-1990

			•

MH







VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

מיפפת	1	4	FEB 2000	
500		_	PCT	•

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeich	en de	s Anmelders oder Anwalts			ilung über die Übersendung des internationalen	
M/38106-PCT		r	WEITERES VORGEHE		Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)	
Internation	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmeldedatur	n <i>(Tag/Monat/Jahr,</i>	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)	
PCT/EP	98/06	5527	14/10/1998		15/10/1997	
C03C17		tentklassification (IPK) oder	nationale Klassifikation und IPK			
Anmelder BASF Al	KTIEI	NGESELLSCHAFT et a	d.			
			fungsbericht wurde von der elder gemäß Artikel 36 über		onale vorläufigen Prüfung beauftragte	
2. Dies	2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 6 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.					
l i	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).					
Diese	Anla	igen umfassen insgesam	t 1 Blätter.			
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:			
,	\boxtimes	Grundlage des Berichts				
u	\boxtimes	-				
111		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, e	rfinderische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbark it	
IV		Mangelnde Einheitlichk	eit der Erfindung			
V	×		g nach Artikel 35(2) hinsich rkeit; Unterlagen und Erklär		, der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung	
VI	\boxtimes	Bestimmte angeführte U	Interlagen			
VII		Bestimmte Mängel der i	nternationalen Anmeldung			
VIII	Ø	Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen Anme	ldung		
Datum der	Einrei	chung des Antrags	Dat	um der Fertigstellu	ung dieses Berichts	
04/05/19	04/05/1999				1 S. OJ. CO	
	auftraç	nschrift der mit der internation gten Behörde:	naien vorläufigen Bev	ollmächtigter Bed	ensteter State Committee C	
<u></u>	D-80	ppäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656		urer, R	A STOCK OF THE STO	
		+49 89 2399 - 4465	·	Nr. +49 89 2399 8	3578	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP98/06527

١.	Grundlage des Berichts									
1.	Art	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):								
	Beschreibung, Seiten:									
1-41 ursprüngliche Fassung										
	Pat	entansprüche, Nr.								
	9-1	3	ursprüngliche Fassung							
	1-8	•	eingegangen am	20/12/1999	mit Schreiben vom	20/12/1999				
2.	Auf	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlagen	fortgefallen:						
		Beschreibung,	Seiten:							
		Ansprüche,	Nr.:							
		Zeichnungen,	Blatt:							
3.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)):									
4.	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:									
li.	Pric	orität	:							
1.	Ø	Dieser Bericht ist o angeforderte Unter	nhne Berücksichtigung der be rlagen nicht innerhalb der vol	eanspruchten Pri rgeschriebenen	iorität erstellt worden, Frist eingereicht wurde	da folgende en:				
		Abschrift der f	rüheren Anmeldung, deren P	riorität beanspru	ucht worden ist.					
		☐ Übersetzung d	der früheren Anmeldung, der	en Priorität bean	sprucht worden ist.					

2. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung der beanspruchten Priorität erstellt worden, da sich der

Für die Zwecke dieses Berichts gilt daher das obengenannte internationale Anmeldedatum als das

maßgebliche Datum.

Prioritätsanspruch als ungültig herausgestellt hat.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP98/06527

3. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 6,7 ja

Nein: Ansprüche 1-5 8-13 nein

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ansprüche Ja:

Nein: Ansprüche 1-13 nein

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche Ja:

1-13 ja

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

VI. Bestimmte angeführte Unterlagen

1. Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10) und / oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

		•
		1,50

- 1) Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1 WO-A-8902093
 - D2 DATA BASE WPI, section Ch, week 9347, Derwent Publications Ltd., London GB, AN 92-384555 & JP 281403-92
 - D3 WO-A-9814528
 - D4 EP-A-0860717
 - D6 EP-A-0348141 (in der Anmeldung zitiert als US 5016985 Seite 3).

Eingereicht vom Anmelder (Brief vom 20/12/99)

- D7 JP 281403-92 (entspricht D2)
- D8 Übersetzung aus dem Japanischen der Patentansprüche von JP 281403-92.

SEKTION V:

2) Die nach Artikel 19(1) PCT beim Internationalen Büro eingereichten Änderungen bringen Sachverhalte ein, die im Widerspruch zu Artikel 19(2) PCT über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgehen. Es handelt sich dabei um folgende Änderungen in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung: ".. nicht-mizelleare cholesterische Schichten".

Da die Änderung nicht zulässig ist, bildet die ursprünglich eingereichte Fassung der vorliegenden Patentanmeldung die Grundlage der Prüfung. Aus diesem Grund werden die erhoben Einwände die Neuheit und die erfinderische Tätigkeit betreffend (Artikel 33(2) und (3) PCT) beibehalten.

NEUHEIT

3a) Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT, da aus D1 (Seite 3, Zeile 30-Seite 5, Zeile 16, Ansprüche) Wärmeisolations-Beschichtungen mit einer bei zu 100% Reflexion für den IR Bereich (Seite 12, Zeile 22-30; Seite 16, Zeile 1-4) bekannt sind. Des weiteren sind auch die Ansprüche 2-5, und 8-13 der vorliegenden Anmeldung nicht neu gegenüber der Offenbarung aus D1.

3b) Zu D2:

Den Ausführungen der Anmelderin D2 (Brief vom 20/12/99), daß in D2 das Relflexionsmaximum für nicht polarisiertes Licht unter dem beanspruchten Wert von 40% gemäß Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung liegen würde und damit einen

	• 7,
	•

Unterschied zum Anmeldungsgegenstand der vorliegenden Anmeldung darstellen würde kann nicht gefolgt werden, da die Anmelderin nicht offenbart hat, wie die angegebene Umrechnung von polarisiertem Licht zu nicht polarisiertem Licht durchzuführen sei und auch ist derzeit nicht eindeutig aus den Dokumenten D7 und D8 zu entnehmen, ob in D2 nur polarisiertes Licht für die Werte aus der Figur 1 verantwortlich sei, was dann zu dem zu niedrigen Reflexionsgrad (unter 40% für nicht polarisiertes Licht) führen solle.

Daher wird der Einwand gemäß Artikel 33(2) PCT beibehalten.

Das Dokument D2 (Zusammenfassung) ist neuheitschädlich für die Ansprüche 1,2 und 8-13 der vorliegenden Anmeldung.

4) ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT

4a) D6 (Spalte 5, Zeile 46- Spalte 7, Zeile 40; Figuren 4-7); Ansprüche) beschreibt IR-Filter und desweiteren ist aus den Figuren zu entnehmen wie eine maximale IR-Reflektivität in Abhängigkeit von der Mischung nematischer zu cholesterischer Verbindungen zu erreichen ist.

4b)Sollte die vorliegende Anmeldung derart geändert werden, so daß sie formal neu gegenüber D1 und D2 wäre, so kann derzeit keine erfinderische Tätigkeit in der vorliegenden Anmeldung (Ansprüche 1-13) im Lichte der Offenbarungen aus D1, D2 und D6 gesehen werden (Artikel 33(3) PCT).

SEKTION VI:

Falls die Priorität der vorliegenden Anmeldung (15/10/97 DE19745647.2) nicht gültig sein sollte, so würde die vorliegende Anmeldung nicht die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT im Vergleich mit den Dokumenten D3(Seite 7, Zeile 25-28; Beispiele; Ansprüche) und D4 (Zusammenfassung; Beispiele; Ansprüche), die Wärmeisolations-Beschichtungen (IR-Reflektoren, die aus mehreren cholesterischen Schichten aufgebaut sind) offenbaren, erfüllen.

		•
		Ċ.
	$\hat{\mathbf{i}}_{j}$	

SEKTION VIII:

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 6 PCT, da nicht gleichzeitig für eine Wellenlänge von 750 nm

- mindestens 40% der Strahlung reflektiert und
- mindestens 80% der Strahlung transmittiert werden können (Summe= 120%), vergleiche Ansprüche 1 und 2.

		•
		,
2		

Patentansprüche

nicht-mizellare

- 1. Wärmeisolationsbeschichtung, umfassend eine oder mehrere cholesterische Schichten, die im infraroten Wellenlängenbereich,
 vorzugsweise oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm bis etwa 2000 nm mindestens 40%, insbesondere mindestens 45% der auftreffenden Strahlung reflektiert.
- 10 2. Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 1, die im Wellenlängenbereich von etwa 390 nm bis 750 nm eine Transmission von mindestens 80%, insbesondere mindestens 90% der auftreffenden Strahlung aufweist.
- 15 3. Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die mehrere, vorzugsweise etwa 2 bis 20, insbesondere etwa 2 bis 10 cholesterische IR-reflektierende Schichten umfasst.
- 20 4. Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 3, deren cholesterische Schichten voneinander verschiedene Reflexionsmaxima im Wellenlängenbereich > 750 nm aufweisen.
- 5. Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die mehrere cholesterische Schichten, vorzugsweise eine durch 2 teilbare Anzahl cholesterischer Schichten umfasst, wobei die Ganghöhe der helicalen Überstrukturen von jeweils 2 Schichten gleich, ihre Händigkeit jedoch unterschiedlich ist.
- Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die zwischen Schichten mit helicaler Überstruktur gleicher Ganghöhe und gleicher Händigkeit ein Medium aufweist, das die Drehrichtung des transmittierten circular-polarisierten Lichtes umkehrt, insbesondere eine sogenannte λ/2-Folie oder -Platte.
- Wärmeisolationsbeschichtung nach Anspruch 6, die im Wellenlängenbereich oberhalb 750 nm, insbesondere im Wellenlängenbereich von 751 nm bis etwa 2000 nm mindestens 75%, insbesondere mindestens 85% der auftreffenden Strahlung reflektiert.
- Wärmeisolationsbeschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die cholesterische Verbindungen oder Gemische von
 Verbindungen, die ausgewählt sind unter



		. (*)
		•
		e see
		•
:		